



University of Groningen

De natale frequentie van kystische fibrose : een genetisch-epidemiologische studie

Ten Kate, Leo Pieter

IMPORTANT NOTE: You are advised to consult the publisher's version (publisher's PDF) if you wish to cite from it. Please check the document version below.

Document Version

Publisher's PDF, also known as Version of record

Publication date:

1975

[Link to publication in University of Groningen/UMCG research database](#)

Citation for published version (APA):

Ten Kate, L. P. (1975). De natale frequentie van kystische fibrose : een genetisch-epidemiologische studie. [S.n.].

Copyright

Other than for strictly personal use, it is not permitted to download or to forward/distribute the text or part of it without the consent of the author(s) and/or copyright holder(s), unless the work is under an open content license (like Creative Commons).

Take-down policy

If you believe that this document breaches copyright please contact us providing details, and we will remove access to the work immediately and investigate your claim.

Downloaded from the University of Groningen/UMCG research database (Pure): <http://www.rug.nl/research/portal>. For technical reasons the number of authors shown on this cover page is limited to 10 maximum.

STELLINGEN

1. Onbekendheid met conditionele kansrekening verhoogt bij genetic counseling de kans op foutieve uitspraken.
2. Screeningsonderzoek op de aanwezigheid van erfelijke aandoeningen bij pasgeboren kinderen is ook zinvol indien de behandelingsresultaten bij de betreffende aandoening gering zijn.
3. Het nalaten van onderzoek naar de secretor-status van patiënten met myotonische dystrofie, hun naaste familieleden en eventuele huwelijkspartners (Schrott e.a., Clin. Genetics, 4, 38–45, 1973), dient als een kunstfout te worden beschouwd.
4. Het verdwijnen van metachromasie in gekweekte fibroblasten van patiënten met mucopolysaccharidosen bij vervanging van foetaal kalfsserum in het kweekmedium door menselijk serum (Humangenetik 18, 95–98, 1973) staat niet in verband met de leeftijd van de serumdonor, maar moet aan soortspecifieke factoren worden toegeschreven.
5. Het geheel vernietigen van medische dossiers door ziekenhuizen vormt een bedreiging voor de volksgezondheid.
6. Screeningsonderzoek gericht op het vinden van zwangeren met een verhoogd risico voor de aanwezigheid van een vrucht met een prenataal diagnostiseerbare afwijking dient zodanig te worden opgezet dat degenen die om principiële redenen selectieve abortus verwerpen, niet in gewetensnood worden gebracht.
7. De opvatting van Skinner e.a. (J. med. Genet. 12, 131–134, 1975) dat alleen bij draagsters van het gen voor het Becker-type, en niet bij draagsters van het gen voor het Duchenne-type van de X-linked spierdystrofie het serum creatine kinase gehalte negatief gecorreleerd is met haar leeftijd, is op zijn minst aanvechtbaar.

8. Niet het in 1958 in het Rode Weeshuis alhier gevonden skelet, maar de in 1962 in de Martinikerk opgegraven botten zijn afkomstig van Wessel Gansfort (1419–1489).
9. Een eventuele bezuiniging op de post internationale ontwikkelingssamenwerking in de rijksbegroting is immoreel.
10. Indien als bijdrage aan het jaar van de vrouw Art. 1 : 5 van het Burgerlijk Wetboek in die zin gewijzigd zou worden dat voortaan de geslachtsnaam van een kind die van zijn moeder is, dan bestaat daartegen uit genetisch oogpunt geen bezwaar.

L. P. ten Kate

Groningen, 10 september 1975.